# CONDENSED IMIDAZO PYRIDINE DERIVATIVES, PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS CONTAINING THEM AND PROCESS FOR THEIR PREPARATION

Publication number: HU218950 (B)

Publication date:

2001-01-29

Inventor(s):

ADACHI MAKOTO [JP]; CHOMEI NOBUO [JP]; MATSUSHITA AKIRA [JP]; SASATANI TAKASHI [JP];

TAKADA SUSUMU [JP] +

Applicant(s): Classification: SHIONOGI & CO [JP] +

- international:

A61K31/435; A61K31/47; A61P25/20; A61P25/26; A61P25/28; C07D471/04; C07D471/14; C07D491/14; C07D491/147; C07D495/04; C07D495/14; A61K31/435; A61K31/47; A61P25/00; C07D471/00; C07D491/00;

C07D495/00; (IPC1-7): C07D471/04

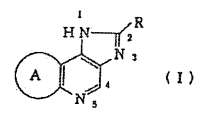
- European:

C07D471/04; C07D471/14; C07D491/14; C07D495/14

Application number: HU19930000376 19930212 Priority number(s): JP19920059347 19920212

Abstract not available for HU 218950 (B)
Abstract of corresponding document: EP 0556008 (A1)

A compound of the formula: <a href="CHEM">CHEM</a>> wherein R is an optionally substituted aryl group or an optionally substituted aromatic heterocycle group; ring A is a 5 to 9 membered alicyclic group, in which one or more carbon atoms constituting said ring A may be replaced by O, S, SO, SO2 and/or NR<1> (in which R<1> means hydrogen, alkyl, esterified carboxy group, carbamoyl or an acyl group) and/or said ring A may have an alkyl group as a substituent or its salt. The compounds of the present invention are useful as psychotropic agents such as antianxiety agents, anaesthesia antagonistic agents or cerebral function activators.



Data supplied from the espacenet database - Worldwide

Also published as:

HU70035 (A2) EP0556008 (A1) EP0556008 (B1)

US5378848 (A) KR100242398 (B1)

more >>

### Érvényes

Ügyszám: P9300376 Bejelentés napja: 1993.02.12

Adatközlés napja: 1993.04.28 Közzététel napja: 1995.09.28 Megadás napja: 2000.10.26

Megadás meghirdetése: 2001.01.29

Uniós elsőbbség: JP059347/92 - 1992.02.12

Módositási elsőbbség napja: 1994.07.01

Közzétételi szám: 70035

Lajstromszám: 218950

NSZO: C07D47104; C07D47114; A61K 31436; A61K 314375; A61P 2500; A61K 314365;

C07D49514; C07D491147

Cim: Kondenzált imidazo-piridin-származékok, az ezeket tartalmazó

gyógyszerkészítmények és eljárás előállításukra

Angol cim: CONDENSED IMIDAZO PYRIDINE DERIVATIVES, PHARMACEUTICAL

COMPOSITIONS CONTAINING THEM AND PROCESS FOR THEIR

**PREPARATION** 

Jogosult: Shionogi and Co. Ltd., Osaka (JP)

Feltaláló: Matsushita, Akira, Higashinada-ku, Kobe-shi (JP)

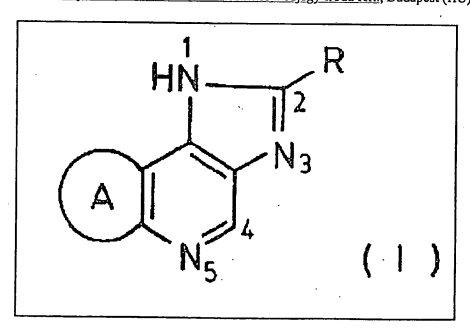
Sasatani, Takashi, Nara-shi, Nara-ken (JP)

Takada, Susumu, Kawanishi-shi, Hyogo-ken (JP)

Chomei, Nobuo, Sakai-shi, Osaka-fu (JP)

Adachi, Makoto, Ikoma-gun, Nara-ken (JP)

Képviselő: Kerény Judit, DANUBIA Szabadalmi és Védjegy Iroda Kft., Budapest (HU)



#### Kivonat (megadási):

A találmány tárgyát (I) általános képletű vegyűletek - ahol R jelentése adott esetben halogénatommal, 1-7 szénatomos alkil- vagy alkoxicsoporttal szubsztituált fenilcsoport, vagy adott esetben 1-7 szénatomos alkilcsoporttal szubsztituált izoxazol-3- vagy 5-il- vagy

szubsztituálatlan tienil-, furil- vagy piridilcsoport, az A gyűrű 5-7 tagú aliciklusos vagy 6 tagú heterociklusos gyúrú, mely piridingyűrűvel közös szénatomot kivéve telített, és a heterogyűrű egy oxigén-, kénatomot, S, SO2 vagy -NR1 csoportot tartalmazhat, ahol R1 jelentése az alkilrészben 1-7 szénatomos alkoxi-karbonil-csoport, és az A gyúrú adott esetben 1 vagy 2 metilcsoporttal szubsztituált - és sói, valamint eljárás előállításukra és az ezeket tartalmazó gyógyszerkészítmények képezik. Az (I) általános képletű vegyületek pszichotropikus szerként, például szorongásgátlóként, anesztéziaantagonista szerként vagy agyműkődés-aktiválóként használhatók.

#### Igénypont:

- 1. (I) általános képletű vegyület ahol R jelentése adott esetben halogénatommal, 1-7 szénatomos alkilvagy alkoxicsoporttal szubsztituált fenilcsoport, vagy adott esetben 1-7 szénatomos alkilcsoporttal szubsztituált izoxazol-3- vagy 5-il-, vagy szubsztituálatlan tienil-, furil- vagy piridilcsoport, az A gyűrű 5-7 tagú aliciklusos vagy 6 tagú heterociklusos gyúrú, mely a piridingyűrűvel közös szénatomot kivéve telített, és a heterogyűrű egy oxigén-, kénatomot, SO, SO2 vagy -NR1 csoportot tartalmaz, ahol R1 jelentése az alkilrészben 1-7 szénatomos alkoxi-karbonil-csoport, és az A gyúrú adott esetben 1 vagy 2 metilcsoporttal szubsztituált - vagy sója.
- 2. Az 1. igénypont szerinti vegyület, ahol R jelentése adott esetben 1-7 szénatomos alkilcsoporttal szubsztituált izoxazolilcsoport.
- 3. Az 1. vagy 2. igénypont szerinti vegyület, ahol az A gyúrú dihidrotio-pirano-, ciklohexeno- vagy dihidropirano-gyúrú.
- 4. Az 1. igénypont szerinti vegyület, amely 2-(3-izoxazolil)-1,6,7,9tetrahidro-imidazo[4,5-d]pira- no[4,3-b]piridin vagy sója.
- Gyógyszerkészítmény, amely egy 1. igénypont 'szerinti vegyületet vagy sóját tartalmazza hatóanyagként megfelelő hordozóval segédanyagokkal összekeverve.
- 6. Az 5. igénypont szerinti készítmény mint pszichotropikus rendellensségek elleni szer.
- Az 5. igénypont szerinti készítmén, mint szorongásgátló szer.
- 8. Az 5. igénypont szerinti készítmény mint anesztéziaantagonista
- 9. Az 5. igénypont szerinti készítmény mint agyműködés-aktivátor. 10. Eljárás (I) általános képletű vegyület - ahol R jelentése adott esetben halogénatommal, 1-7 szénatomos alkil- vagy alkoxicsoporttal szubsztituált fenilcsoport, vagy adott esetben 1-7 szénatomos alkilcsoporttal szubsztituált izoxazol-3- vagy 5-il-, szubsztituálatlan tienil-, furil- vagy piridilcsoport, az A gyűrű 5-7 tagú aliciklusos vagy 6 tagú heterociklusos gyúrú, mely a piridingyűrűvel közös szénatomot kivéve telített, és a heterogyűrű egy oxigén-, kénatomot, SO, SO2 vagy -NR1 csoportot tartalmaz, ahol R1 jelentése az alkilrészben 1-7 szénatomos alkoxi-karbonil-csoport, és az A gyúrú adott esetben 1 vagy 2 metilcsoporttal szubsztituált - és sói előállítására, azzal jellemezve, hogy al) egy (II2) általános képletű vegyületet gyűrűbe zárunk - ahol R és az A gyűrű jelentése a fenti, vagy a2) egy (III) általános képletű vegyűletet R csoport bevitelére alkalmas reagenssel acilezünk, majd a kapott vegyületet gyűrűbe zárjuk, ahol R és az A gyűrű jelentése a fenti, vagy b) egy (III3) általános képletű vegyületet, ahol R és az A gyúrú jelentése a fenti, gyűrűbe zárunk, és a kapott terméket kívánt esetben sóvá alakítjuk, vagy az a-b) eljárással kapott sóból az (I) képletű vegyületet kívánt esetben felszabadítjuk.
- 11. Eljárás gyógyszerkészítmények előállítására, azzal jellemezve, hogy egy 10. igénypont szerint előállított (I) általános képletű vegyületet vagy sóját, ahol A és R jelentése az 1. igénypont szerinti, elfogadható hordozókkal gyógyászatilag ôsszekeverünk,

gyógyszerkészítménnyé alakítunk.

#### Intézkedések

#### 0. Adatközlés (A0)

Intézkedés kelte: 1993.04.28 meghirdetése: 1993.04.28 (AA1A Adatközlés szabadalmi bejelentésekről)

## 7. Szabadalmi bejelentés közzététele (CV)

Intézkedés kelte: 1995.07.26 meghirdetése: 1995.09.28 (BB9A Szabadalmi bejelentések közzététele)

#### 13. Szabadalom megadása (BZ)

Intézkedés kelte: 2000.10.26 átvétele: 2000.12.15 meghirdetése: 2001.01.29 (FG4A Megadott szabadalmak)

## 14. Szabadalmi okirat megküldése (CB)

Intézkedés kelte: 2001.04.02 meghirdetése: 2001.05.28 (SC4A Nyomtatásban megjelent szabadalmi leírások)